# 優先推証明書補充

優先権主張(国名・出願日・出願番号)

(1) イギリス国等許出版/973年2月26日第92年9号



特許庁長官殿

ン(看地なし) (ほか) ・アルウエン・モイラ・リッジウエイ

3. 特許出願人

住 所(居 所) 氏名(名称) 代表者

4. ft 珥

> 居 所 東京都中央区日本編兜町2丁目38番地 共間上3 電 話 ( 464) 6363 氏名(\$792) 秋 沢 政 光

**4**9. 2.26 4字打泥 (注か 0 名)

5. 添附書類の目録

(1)	鄸	瓤	*	1 雅		(5) 出版書金翰永會————————————————————————————————————	•
(2)	10		•		如除	(6) 原 春 南 本 /3	
(3)	委	任	状	/ 通	5	(7) 口经 弘人記書第 /9	Ī
(4)	優先	を 証明 かんり かんりょう かんかん かんかん かんかん かんかん かんかん かんかん かんかん かん		/ 通 '	(会化)	(8)	_

## 19 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 50-29574

43公開日 昭50.(1975) 3.25

② 特願昭 49-22232

22出願日 昭紀 (1974) ススケ

審査請求 未請求

(全17頁)

庁内整理番号 70113 44 6855 44 7/38 44 7043 44

50日本分類

16 E432 30 B4

30 BO 16 EU51.1 (1) Int. C12

C070401/12 CO70401/14 CO704/3/14/1 A61K 31/435 A61K 3/1495 A61K 3//535 (C07D401/12

C0702/5/22

キノリンーヨーカル ポキシアミドテトラソール

の新規構進体の事法

2.特許請求の範囲

(a) 一 收式 (I)

を有する!。チージヒドローチーオキソーまー: - ノリンカルポン酸〔式中氏および Bは同一または ことなつた弟であり、それぞれ水素原子、ハロゲ ン原子、アルキル基、トリフルオロメチル基、ニ トロ基、 08基(式中 Bは水素原子、アルケニル 非重換アルキル基またはアルコオキシ、アリ ール、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミ ノ、水根基またはアシルオキシ基で適宜置換され たアルキル苗を表わす)、または目凡及苗(丈中

凡および 凡は同一またはことなる差であり、それ ぞれ水素原子、非量換アルキル基または水像基層 換アルキル基を表わし、あるいは 凡と 凡とが 霊者 原子とともにさらに別のヘテロ原子を適宜含み得 る五員環または六員環を形成する)を表わし、凡 は水素原子、アルケニル、アルキル基、または水 俊恙、 アシルオキシ、アルコオキシ、アリール、 アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノまた はアルキルアルアルキルアミノ基で適宜量換され たアルキル基を表わし、凡は水素原子またはアル キル基を表わす〕またはその活性化誘導体をよっ アミノテトラゾールと縮合し、続いて必要に応じ て凡、凡、凡および凡のどれかを前述の意味の範囲 内で他の基化変換するととによつて、一枚式 (1)

を有する化合物(式中凡、凡、凡かよび凡は前述の

特朗 昭50-29574 (2)

意味を有する) および一般式(1)

を有する式(I) で A = B とした化合物の互変体 (式中 B4, B4 かよび B4は 前述の意味を有する)と するか、

(D) 7一位にフツ素原子を有する式(I)または(I)に対応する化合物を式 XOR。(X は金属原子であり、Raは前述の意味を有する)を有するアルコオキシドまたは式 NER。RA(Raかよび Raはそれぞれ前述の意味を有する)を有するアミンと反応させて、式(I)または(I)にかいて Raが 7 一位にあつて OR。基(Raかよび Baはそれぞれ前述の意味を有する)または IR。Ra に Raかよび Baはそれぞれ前述の意味を有する)である化合物とするか、

(c) 乳が- 05g 0g B であるか、あるいは B が 0 05g 0g Bまたは BB 05g 0g B ( 武中 B)は前述の意味

本発明は医療として治療に使用できるキノリン - まーカルポキシアミドテトラソールの新酵導体 の製造に関する。

発明者らはある種のキノリン・3ーカルポキシ アミドテトラゾールが有用な薬効等に抗原抗体反 応の結果として生成するケイレン誘発物質の放出 を抑制する効果を有することを見付けた。

本発明によれば、下配の式(])

を有する化合物〔式中 R および R は同一またはととなる基であり、それぞれ水素原子、ハログン原子、アルキル基、トリフルオロメチル基、ニトロ基、OR 基(式中 R は水素原子、アルケニル基、アルキル基または重換基アルコオキシ、アリール、アミノ、アルキルアミノ、水酸基またはアンルオキシ基を有するアルキル基と

を有する)である式(I) または(II) の化合物を水 楽器加分解するととによつて R.が 水素であるか、 あるいは R.が 水製器 または MBR (R. は前述の意味を 持つ) である式(II) または(II) を有する対応化合 物とするか、

(d) 凡が NO。 である式 (I) または (I) を有する 化合物を接触還元することによつて、凡が NB、 で ある式 (I) または (I) を有する対応化合物とする か、あるいは

(e) 凡がアシルオキシアルキル基である式(I) または(II) を有する化合物を加水分解することによつて凡がヒドロオキシアルキルである式(II) または(II) を有する対応化合物とするかよりなり、(b) ないし(e) の方法を独立して行なりかあるいは「の方法に引続いて行ない、場合によつては医薬に使用し得る塩として単離するかあるいは塩から別の塩に変換することよりなる、前配式(II) または(II) の化合物または医薬として使用し得るその塩およびエステルの製法。

よ発明の詳細な説明

を有する式(I)の化合物の互変体が得られる。

特別 昭50-29574(3)

上記の如く、単一落または基の中の世換善を定義するのに使用されるアルギルという用語は!~ 6、好ましくは!~ 5 炭素原子を含有する直鎖状または分枝状アルギル基のことである。アルケニルという用語は 2 ~ 6、好ましくは 3 ~ 5 炭素原子を含有する直鎖状または分枝状アルケニル基のととである。

単一基または基中の電換基を定義するのに前述 の如く使用するアルコオキシ基という用語は好ま しくは / ~ 6 、さらに好ましくは / ~ 4 炭素原子 を含有するアルコオキシ基のことである。

本明細奪でいりアシルオキシ基とはアルカン酸好ましくは G~。のアルカン酸、特にギ酸、酢酸、ブロピオン酸等である。

好ましいアリール基はフェニルであり、好まし いアルアルキル基はペンジルである。

本発明によつて前配化合物の医薬に使用できる塩も得られる。

好ましい塩はアルカリ金属たとえばナトリウム との塩または有機塩基たとえばジメテルアミノエ

本発明によつて得られる化合物は抗原とレアジン性抗体との結合を主原因とする病状たとえば外 因性センソク、枯草病、ジンマシン、優勢または アレルギー性皮膚炎の治療剤として見込みがある。 かくして/-エテルー/, ギージヒドローギー オキソー耳(/耳ーテトラソールーオーイル)- タノールとの塩である。化合物中に塩基性の基が ある場合には有機酸または無機酸との酸付加塩も 得られる。

R=Rの場合式(I)の化合物は式(II)の構造を有する化合物と互変平衡となつて共存し、後者もまた本発明の範囲内に包括される。

好ましい化合物は R および R が水素、ヘロゲン 特に塩素および フッ素、 アルキル特にイソプロ い ルおよび プチル、 トリフルオロメチル、 ニトロ、 水酸基、 Q ~4 のアルコオキシ特にメトキシ、 エ トキシおよび イソプロポオキシ、 アルケニルオキ シ特に T リルオ キシ、 ヒドロオキシ で アルコオキシ ドに 3 ー と ドロオ キシ エトキシ、 アルコオキシ ルコオキシ特に 3 ー メトキシエトキシ、 アルア ミノ オキシ特に 3 ー メチルア ミノ カーエトキシ、 アミノアルコオキシ特に 3 ー アミノエトキシ、 ア ミノアルコオキシ特に 3 ー アミノエトキシ、 ア ミノ、 アルアル アミノ 特に 3 ー ヒドロオキ シエチルアミノ、 ジアルキルアミノ特に 3 チル

3 - キノリンカルポキシアミド ( 米施例 / /(i) K よつて製造される化合物 ) はネズミに対する DNP - 卵白系を使用した腹腔内受動性 アナフィラキシー ( PPA ) 試験 ( J. Bxp . Mod , ( / 968 )、 /27, 727 ) でヒスタミンの放出を抑制するのにジナトリウムクロモグリケートより 8 0 倍も強力であることがわかつた。

本発明によれば、医薬に使用し得る担体はそのなり、 本発明によれば、医薬に使用し得る担体はそのなり、 を含む医薬組成が得支拡張剤を含むととができる。 を含む医薬組成が得支拡張剤を含むととができる。 が受けることができる。 経口投与用として適した形にある。本発明による 刺及り用をして適した形にある。本発明による 刺入投与用組成物は粉末剤、嗅剤またはエロゾルス スプレー剤の形にすることができる。エロゾルス プレー剤は計量用バルブののが便利であり、あるい は水番液にして噴霧器を通して取出すことができる。

薬効成分を投与する量は患者の年令、体重およ

特開 昭50-29574 (4)

び病状によつて大巾に変化し得る。経口役与の遺 量は通常 2 ~ / ょ 0 の 守で、 最入投与の演量は の / ~ 2 の 写である。 投与は必要によつて反復す ることができる。

本発明によれば、目的化合物は式(11)

を有する / , ギージヒドローギーオキソー 3 ーキ ノリン カルボン酸(式中 R , R , R かよび R はそれ ぞれ前述の意味を有し、あるいは前述の基化変換 し得る基である)またはその活性化酵源体を式 (F)

を有するメーアミノテトラゾールと離合させると とによつて製造することができる。

この縮合反応に種々の試楽および条件を使用することができる。たとえばペプチド化学で一般的

とえばエチル炭酸 G B OCOOHのようなアルキル炭 使またはアルアルキル炭酸とから誘導されたもの である。

本発明によれば Riない し Riを 前述の 意味の範囲 内で変化させる ことによつてある化合物から別の 化合物に要換することができる。

また、たとえば式 (1) で 刄= 0馬 0馬 ひよび

に応用されている結合制を使用して結合を行なり ことができる。との種の総合剤のひとつである b , b ーカルポニルイミダゾールは特に有用であり、 この試薬を使用する総合は好ましくはテトラヒド ロフランまたはジメチルホルムアミドまたはこれ らの混合物のような中性器鉄中で行なわれ、場合 によつては、たとえば50~/20℃に加熱しな がら反応を行なり。

(または) R<sub>1</sub> = 00R<sub>2</sub> C<sub>3</sub> R<sub>3</sub> または R<sub>3</sub> = HR<sub>3</sub> CR<sub>4</sub> C<sub>3</sub> R<sub>4</sub> である化合物はパラジウムのような貴金属放鉄の存在下で水蛭分解するととによつて、R<sub>4</sub> = HR<sub>3</sub>である式(I) の対応する化合物に変換することができる。同様に R<sub>4</sub> = HG<sub>3</sub> である化合物はたとえば水素とパラジウムのような貴金属放鉄を使用する接触環元によって、 R<sub>1</sub> = HG<sub>3</sub> である式(I) の対応する化合物に変換することができる。

Rがアンルオキシアルキルである式(I)の化合物は加水分解、好ましくはアルカリ水溶液等化水酸化ナトリウムまたはカリウム水溶液を使用する加水分解によって、Rがヒドロオキシアルキルである式(I)の対応する化合物に変換できる。

式(II) の出発原料 / , チージヒドローチーオキソー3ーキノリンカルボン酸は既知化合物であるかあるいはキノリン化学の標準法によつて製造できる。

その一法であるグールド、ヤコブ合成法は B.= Mine B.である式(II) の合成に使用することができその 39 報要を下式で示す (Elderfield:Heterocyclic Chemistry (/952), John Wiley、よ,38)。

上式中 B かよび B はそれぞれアルキル基である。 式(間) のアミノエステルを式(間) のキノリンエステルに変換するには、式(間) のアミノエステルをジフエニルエーテルのような高沸点帯単中で加

$$\longrightarrow \bigcap_{R_0}^{R_0} \bigcap_{H}^{Q} \bigcap_{R_0}^{Q} \bigcap_{R_0}^{Q} \bigcap_{R_0}^{Q} \bigcap_{H}^{Q} \bigcap_$$

特別 昭50-29574 (5)

動すればよい。式(間)のキノリンエステルをアルカリ水溶液で加水分解するとRi= Bである式(目)の対応するカルボン酸となる。代法として式(間)のアミノエステルはリン酸と加熱することによって、Ri= Bである式(目)のカルボン酸に直接変換することができる。あるいはRi= Bである式(目)の微またはその対応エステルは下配に述べる反応によって製造することができる(R. J. Coutte かよび D. G. Wibberley, J. Chem. Boc, (/962), 2578)。

この方法はB。がアルキル基である化合物の製造に特に応用することができる。式 ( XI ) の化合物を式 (XII ) のエステルに変換するにはシタロヘキセンの存在下活性単担持パラジウム触線と環境加熱する。B4 == Hの式 ( II ) の対応するカルがン酸は式 (XII ) のエステルを常法によつて加水分解することによつて得られる。

タノンのような溶鉄中で炭酸カリウムのようなア ルカリ金属炭酸塩の存在下で遺液加熱するととに よつて行なりと有利である。

式(目)の酸から静帯される混合無水物は常法 によつて製造することができる。たとえばジメテ ルホルムアミドのような複性中性溶媒中で式(目) の酸とトリエテルアミンのようお第三有機塩基と の混合物にクロロギ酸エテルのような適当な酸ハ ロゲン化物を加える。反応は好ましくは冷所たと えばーノの~十ノのでで行なり。

B 4 が水素以外の前途の意味を有する式(目)の限の限ハロゲン化酵等体は通常の方法たとえば塩化テオニル、Pols 等との反応によつて式(目)の酸から製造することができる。

下記の実施例は本発明を例示するものである。 実施例 / 0~2 年は本発明の製法を記載し、実施例 / ~9 は実施例 / 0~2 年に使用する中間体の製造を述べ、実施例 2 年は本発明によつて得られる化合物を含む医薬組成物の例である。

#### 実施例2

(1) /,ダージヒドロー/(2ーヒドロオキシエチル)-ダーオキソー3ーキノリンカルボン酸のエチルエステル

ノ・ギージヒドローギーオキソーミーキノリンカルボン酸のエテルエステル s g と無水炭酸カリウム / s.9 g を 2 ーブタノン s のの耐に加えた混合物をかきまぜながら、これにプロモエタノール9.8 g を加え、混合物を 2 3 時間 置流加熱し、析出する固体を 3 別する。 3 液を冷却して沈殿する白色固体を 3 別し、メタノールから結晶させると収率 4 9 5 で酸点 / 7 4.5 ℃の製品を得る。

下記の化合物も同様にして製造される。

(2) ノーアリルーノ・ザージヒドローザーオ キソーミーキノリンカルボン酸のエテルエステル (アルキル化剤臭化アリル、酸点ノ 0 ♥ ~ / 0 5.5 <sup>10</sup>、収率 8 0 €)

189 ノー(ユージメチルアミノエチル)ーバギージヒドローダーオキソーヨーキノリンカルボン

#### 実施例 /

(1) 6 ープチルー/ , 4 ージヒドロー 4 ーオ キソー 3 ーキノリンカルポン酸のエチルエステル 4 ープチルアニリン 2 0.0 g とエトキシメチレ ンマロン酸ジエチル 2 9.2 g とをスチームパス上 で / 時間加熱する。生成する油状液を沸腾ジァエ ニルエーテル 2 0 0 配に加え、混合物を / 2 分間 還流加熱してから放育する。 品出する固体を採取 し、エタノールから再結晶させると、酸点 2 5 4.5 ~ 2 5 7 0 の製品(収率 4 3 多)を得る。

同様にして下記の化合物が製造される。

(2) / , 4 ー ジヒドロー 6 ー メトキシー 4 ー オ キソー 3 ーキノリンカルボン酸のエチルエステル (P - アニンシンから結晶させた製品の酸点 273 ~ 2 7 6 <sup>1</sup>0 )

(3) / , ダージヒドロー 6 ーイソプロビルー 4 ーオキソー 3 ーキノリンカルボン酸のエチルエス テル ( P ーイソプロビルアニリンから結晶させた 製品の酸点 2 6 0 ~ 2 6 2 0、収率 8 3 5 )

酸のエチルエステル(アルキル化剤塩化ジメテル アミノエチル、結晶化しない抽状液として得られ エ)

(4) / ーペンジルー/、4ージヒドロー4ー オキソー3ーキノリンカルボン酸のエチルエステル(アルキル化剤、臭化ペンジル、製品の酸点 //フォ~/ファ、収率フ/チ)

(5) 6ープチルー/ーエチルー/, ギージヒドローまーオキソー3ーキノリンカルポン酸のエチルエステル(アルキル化剤、臭化プチル、結晶化しない油状液)

(6) /ーエチルー/、ダージヒドローダーオ キソー3ーキノリンカルボン酸のエチルエステル (アルキル化剤、臭化エチル、製品の酸点/ダコ ~/ダラ、収率ダクラ)

(7) ノ, 4-ジヒドローノー(ユーメトキシエチル) - 4-オキソー3-キノリンカルボン酸のエテルエステル(アルキル化剤、臭化ユーメトキシエテル、製品の融点ノスタ~ノスプロ)

、(8) ノー(コーペンジルメチルアミノエチル

一1, φージヒドローφーオキソーヨーキノリンカルポン酸のエチルエステル(アルキル化剤、臭化ユーベンジルメチルアミノエチル)

(g) ノ, ザーツヒドローノーイソプロビルー ザーオキソーヨーキノリンカルポン酸のエテルエ ステル(アルキル化剤、臭化イソプロビル、製品 の融点ノ8フ~ノタ0℃)

(d) ノーエチルーノ・ギージヒドロー 6 ーメ トキシーギーオキソー3 ーキノリン カルポン酸の エチルエステル(アルキル化剤、硫酸ジエチル、 製品の融点、ノ 5 0.5 ~ / 5 2.5 <sup>℃</sup>)

(D) ノーエチルーノ、チャジヒドローフーメ トキシーチーオキソー3ーキノリンカルボン酸の エチルエステル(アルキル化剤、硫酸ジエチル、 製品の酸点ノノノ~ノノ3℃)

(2) /ーエチルー/, 4ージヒドロー 6 ーイソプロピルー 4 ーオキソー 3 ーキノリンカルボン 酸のエチルエステル(アルキル化剤、ヨウ化エチル、製品の酸点、 / 0 3 ~ / 0 5 ° )

エステル3.2gと、2N水酸化ナトリウム水溶液 30mlとエタノール40mlとを8時間量流加熱し、 加熱溶液を氷酢酸と処理し、分離する固体を 5別 し、水洗し、乾燥する。酸点 2/0℃以上(分解)、 収率 9 4 4。

阿様にして下記の化合物が製造される。

(2) / , ギージヒドロー 6 ーメトキシー 4 ーオ キソー 3 ーキノリンカルポン酸 ( 出発原料、実施 例 / (2)のエステル、製品の酸点 2 よ 9 ~ 2 6 2 ° 0)

## 実施例と

(1) ノ・ダージヒドローノ(ユーヒドロオキ シエチル)-4-オキソー3-キノリンカルボン 勝

実施例 2 (1) によつて製造した / , ギージヒドロー / ( ューヒドロオキシエテル ) ーギーオキ ソー ョーキノリンカルポン酸のエチルエステル 3 s g を水 3 o mlとエタノール 3 o mlにとかした水酸化ナトリウム o . 6 g の溶液に加え、混合物を 3 o 分間 遺流加熱し、溶解を半分割去した残留物を水酔酸で酸性にし、冷却する。 析出する 固体を 5 別す

#### 実施例 3

/ ーエチルー 7 ーフルオロー / , 4 ージヒドロー 4 ーオキソー 3 ーキノ リンカルポン酸のエチルエステル

フーマルオロー / , 4 ージヒドロー 4 ーオキ
ソー 3 ーキ / リンカルポン酸のエチルエステル80
gと、ヨウ化エチル / 0 7.2 gと炭酸カリウム
/ / 0 0 ℃で / 7時間加熱し、ヨウ化エチル53.6
gを追加し、さらに加熱を8時間続ける。混合物を3週し、ろ液を被圧蒸発する。残留物をソンクストー抽出器で酢酸エチルで抽出し、抽出液を冷却し、災品を採取し、メタノールとエーテルとのの製品を称から結晶させると融点 / 0 7 ~ / 0 8.5 ℃の製品となる。

#### 突 差 例 半

(1) 6ープテルーノ、チージヒドローチオキソーヨーキノリンカルボン酸

実施例 / (i) で得たるープチル / , チージヒドローチーオキソーミーキノリンカルボン酸のエチル

ると、融点 2 6 9 ~ 2 7 0.3 <sup>t</sup> の製品を収率 9 / ダで得る。

下記の限は同様にしてそれぞれのエチルエステ ルから製造される。

(2) /一アリルー/, 4 - ジヒドロー 4 - オ キソー3 - キノリンカルボン酸(出発原料実施例 2(2)のエステル、製品の融点 2 0 9 ~ 2 / / ℃、 収率 9 6 5)

(3) /ーペンジルー/, 4ージヒドロー4ー オキソー3ーキノリンカルポン酸(出発原料、実 施例 2 (4)のエステル、製品の酸点、23/~23± ℃、収率フタラ)

(4) ノ, ギージヒドローノ( ュージメチルア ミノエテル) ーギーオキソーヨーキノリンカルポン酸( 出発原料、実施料 2 (3) のエステル、酸点 2 7 3 ~ 2 7 3 . 5 7 の塩酸塩 - 水塩として単離、 配本 2 8 4 )

(5) ノーエチルーノ, ダージヒドローダーオ キソーヨーキノリンカルボン酸 (出発原料、実施例2(a)のエステル、融点、2/3~2/20、収 率、90%)

(7) / , チージヒドローノーイソプロピルー チーオキソー3ーキノリンカルボン酸(出発原料、 実施例 2 (9) のエステル、製品の融点、 / 8 7 ~ / / 9 0 ° 0 )

(8) /ーエチルーフーフルオローノ, 4ージ ヒドロー4ーオキソー3ーキノリンカルポン酸( 出発原料、実施例3のエステル、製品の融点、3/0 ~3/1 <sup>℃</sup>)

(9) /一(ューペンペルメチルアミノ)エチル ーノ・チージヒドローチーオキソーヨーキノリンカルボン酸塩酸塩 [出発原料、実施例 2 (8)のエステル、製品の酸点、22gg つ (分解)]

(ロ) /・4ージヒドロー/(2ーメトキシエ デル)ー4ーオキソー3ーキノリンカルボン数 (出発原料、実施例2(7)のエステル、製品の激点、

ージヒドロー 6 ーメトキシーキーオキソー3 ーキノリンカルボン酸のエチルエステル 8 8 8 8 8 8 8 9 ーンスタルク装置中で超速をジーンの塩酸を冷かが、混合物を含みたけ少量のコージメイトを設定し、水酢酸性にしたがある。 品出 との混 で から 結晶 させる と、 収率 6 8 9 の製品のカッ色柱状 結晶を得る。

下記の化合物も同様にして製造される。

(2) / - エテルーフーヒドロオキシーノ、4 ー ジヒドロー4 ーオキソー 3 ーキノリンカルボン酸 [出発原料、実施例2 (j) のエステル、融点、 4 9 6 ~ 2 9 8 ℃ ]

## 実施例 8

6ーエトキシー/ーエチルー/、ダージヒドロー ザーオキソー3ーキノリンカルポン酸 方法 A

プタノン300紅中の実施例6記載の1,4-

192~1930、収率、#55)

(B) / ーエチルー/, ザーシヒドロー 6 ーイソ プロピルー 4 ーオキソー 3 ーキノリンカルボン酸 [出発原料、実施例 2 (2) のエステル、製品の融点、 / タ 3 ~ / タ 5 <sup>9</sup>0、収率、 5 6 4 ]

#### 実施例も

ノ · チージヒトロー 6 ーヒドロオキシー 4 ーオキ ソー3 ーキノリンカルボン酸

実施例 / (2) によつて製造した / , ギージヒドロー 6 ーメトキシーギーオキソー 3 ーキノリンカルポン酸のエテルエステル 3 0.0 g およびょ 5 勇塩酸 2 2 3 配をジーンースタルク装置中で窒素気流中でかきまぜながら 2 時間遺産加熱し、混合物を冷却し、沈殷固体を採取し、水から再結晶させると、酸点 2 9 5 ~ 2 9 7.5 ℃の製品を収率 7 6 9 で得る。

#### 突 差 例 ?

(1) /ーエチルーノ・ギージヒドロー 6 ーヒド ロオキシーダーオキソー3 ーキノリンカルボン酸 実施例 2 似によつて得られる / ーエチルー / . . .

## 方法B

実施例 7 で得られる / ーエチルー / , 4 ージと ドロー 6 ーヒドロオキシー 4 ーオキソー 3 ーキノ リンカルボン酸 4.2 g と、炭酸カリウム / 2.4 g と、硫酸 ジエテル 7.1 mlとをブタノン 4.2 0 ml中 でかきまぜながら / 6 時間 量能加熱し、生成固体 をろ別し、ろ被を蒸発するとカッ色油状液となる。 これを2Nの水酸化ナトリウム水溶液 / 00 mlと 80℃ K × 5 分間加熱し、得られる溶液を塩酸酸性とし、生成する固体を採取すると、酸点 / 9/3 ~/93℃の製品を得る。

同様にして下記の化合物が製造される。

/ ーエテルー/ , ダージヒトロークー ( 2 ーヒドロオキシエトキシ ) ーダーオキソー 3 ーキノリンカルボン酸 (出発原料、実施例 7 個の酸、アルキル化剤、 2 ーブロモエタノール、製品の融点、2 2 9 ~ 2 3 / ℃ ]

#### 突 施 例 9

/ - ( 2 - ホルミルオキシエチル ) - / , 4 - ジ ヒドロー 4 - オキソー 3 - キノリンカルポン酸

ので無水酢酸ギメにギ酸シメをかきませたが ち称々に加える。混合物をすのでに!す分間加熱 し、のでに冷却し、のでの乾燥ビリジンスタメ中 の実施例すの!,チージヒドロー!(ユーヒドロ オキシエチル)ーチーオキソーヨーキノリンカル ポン酸 2.5 g の溶液に!摘ずつ加え、スチ時間後 に沈殿固体を採取し、水洗し、乾燥すると、融点

ローノ・ザジヒドローザーオキソーミーキノリンカルポン酸、製品の酸点、301~302.5℃、 収率、665)

(3) ノ・チージヒドロー 6 ーニトローチーオキソーN (IHーテトラゾールー 3 ー イル) ー 3 ー キノリンカルボキシアミド (出犯版料、ノ・チージヒドロー 6 ーニトローチーオキソー 3 ーキノリンカルボン酸、製品の融点、 3 2 8 ~ 3 3 0 ℃、配塞、 4 / 4)

(4) ノ , チージヒドロー チーオキソーN (IH ーテトラゾールー s ー イル ) ー 7 ー トリフルオロ メテルー 3 ー キノリンカルポキシアミド (出発原 料、ノ , チージヒドローオキソー 7 ー トリフルオ 25 ロメテルー 3 ー キノリンカルポン酸、製品の融点、 3 ノ 9 ~ 3 2 2 ℃、収率 3 2 5 )

(5) ノ , ザーツヒドロー 8 ーメトキシー 4 ーオ キソーN (IHーテトラゾールー 3 ーイル) ー 3 ーキノリンカルボキシアミド (出発原料、ノ , 4 ージヒドロー 8 ーメトキシー 4 ーオキソー 3 ーキ ノリンカルボン酸、製品の融点 3 4 3 ~ 3 4 6°0 224~226℃の製品を収率を9分で得る。

#### 実施例!の

(1) / , 4 - ジヒドロー 6 - メトキシー 4 - オ キソーN ( / H - テトラゾールー 5 - イル ) - 3 - キノリンカルボキシアミド

乾燥シメテルホルムアミド3 5 mm 中の実施例を (2)の 1 , 4 - ジヒドロー 6 - メトキシー 4 - オキソー 3 - サリンカルポン酸 3 . 5 g と N , N , ーカルポニルシイミダゾール 3 . 9 g とを 8 0 ℃ で / 3 時間加熱する。 5 - 丁ミノー / 日一テトラゾール 3 . 4 g を加えて混合物を 8 0 ℃ で 4 5 分間かきませる。 沈殿する固体を 5 別して水酸化ナトリウム水溶液にとかし、溶液を 氷酢酸酸性にし、分離する固体を 採取し、水洗し、乾燥すると、融点 338 ~ 3 4 0 ℃ の製品を収率 7 7 5 で 得る。

下記の混合物はそれぞれ対応キノリンカルボン 酸から関様の反応条件で製造される。

#### 权塞. 74)

(6) / , ギージヒドローダーオキソーN ( I H ーテトラゾール-3 ーイル ) ーまートリフルオロメ ナルー3 ーキノリンカルボキシアミド(出発原料、 / , ギージヒドローダーオキソーまートリフルオ ロメテルー3-キノリンカルボン酸、製品の融点、 298~299.5℃、収率 3 3 5 )

(7) 6ープチルーノ、4ージヒドロー4ーオキソーN(IHーテトラゾールー3ーイル)ー3ーキノリンカルボキシアミド(出発原料、実施例4 記載の対応する酸、製品の融点、3/4℃、収率254)

(8) ノ・チージヒドロー6、フージメトキシー チーオキソーN(IHーテトラゾールーまーイル) ー3ーキノリンカルボキシアミド(出発原料、1, チージヒドロー6、フージメトキシーチーオキソ ー3ーキノリンカルボン酸、製品の酸点、306 む(分解)、収率チョ系)

(9) 6 ージメテルアミノー / , チージヒドロー チーオキソーN(IH-テトラソール-s-イル) ー3ーキノリンカルポキシアミド (出発原料、 6 ージメチルアミノーノ、4ージヒドロー4ーオキソー3ーキノリンカルボン腰、製品の融点、 328 ~329°0 )

(ロ) / , ザージヒドローユーメチルーザーオキソーN (IHーテトラゾールーまーイル) — 3 — キノリンカルボキシアミド (出発原料、 / , ザージヒドローユーメチルーザーオキソー 3 ーキノリンカルボン酸、製品の酸点、 3 0 2 ~ 3 0 5 ℃)

0D / - エチルー / , 4 - ジヒドロー 6 - イソ ブルピルー 4 - オキソーN (IH - テトラゾールー 5 - イル) - 3 - キノリンカルボキシアミノ (出 発原料、実施例 5 <sup>(1)</sup> 記載の対応酸、製品の融点 293~294 <sup>(2)</sup>、収率5 / 5 <sup>(3)</sup>

## 実施例 / /

(j) / -エチルー/ , 4 - ジヒドロー4 - オギソーN ( I H - テトラゾールー 3 - イル ) - 3 - キノリンカルボキシアミド

/ ーエチルー/ , 4 ージヒドローダーオキソー 3 ーキノリンカルボン酸 3 / g と N , N 'ーカルボ

ーキノリンカルボキシアミド(出発原料、実施例 s(3)の対応する酸、製品の酸点、277で以上(分解)、収率26%]

(5) 6 - エトキシーノーエチルーノ, 4 - ジヒドロー4 - オキソーヨ(ノヨーテトラゾールーよーイル) - 3 - キノリンカルがキシアミド(出発原料、実施例2の対応する酸、製品の融点、3/23~3/4 で(分解)、収率43%]

(7) / エチルー/ ; ギージヒドローギーオキソード ( / ヨーテトラゾールー s ーイル ) ー 7 ートリフルオロメチルー 3 ーキノリンカルポキンアミド ( 出発 原料、実施 何 s (5) 記載の対応する後、製品の融点、 3 2 9 ~ 32 2 2 5 5 で、収率、 7 / ※ ]

(8) / , 4 - ジヒドロー / (2 - メトキシエチル) - 4 - オキソー耳(/ヨーテトラゾールー 3 - イ

同様に下記の化合物も製造される。

(2) / , 4 ー ジヒドロー / ー メチルー 4 ー オキソー N ( I H ー テトラゾールー 5 ー イル ) ー 3 ーキノリンカルボキシアミド ( 出発原料、 / , 4 ージヒドロー / ー メチルー 4 ー オキソー 3 ー キノリンカルボン酸、製品の融点、 3 3 2 ℃、収率、 3 2 4 )

(3) /一アリルーノ, 4 ージヒドローチーオキソーN (IHーテトラゾールー 3 ーイル) ー 3 ーキノリンカルボキシアミド (出発原料、実施例 5 (2)記載の対応する酸、製品の融点、 3 0 8 ~ 309 で (分解)、収率 5 3 5)

|4|| / ーペルジルー/ , 4 ージヒドローチーオ キソーN(IHーテトラゾールーミーイル) - 3

ル)…ョーキノリンカルポキシアミド(出発原料 実施例 s (0)記載の対応する限、委品の融点、 28 s ~ 2 8 7 で ]

(9) /ーエチルー7ーフルオローノ,ダージヒドローチーオキソード(ノドーテトラゾールーまーイル)ーョーキノリンカルポキシアミド[出発原料、実施例 s (8) 記載の対応する酸、製品の酸点309.5~31/.5 ℃]

(d) / - ( 2 - ( ペンジルメテルアミノ ) エテル]
- / ・ 4 - ジェドロー 4 - オキソー B ( / Hーテトラゾールー 5 - イル ) - 3 - キノリンカルボキンアミド [ 出発原料、実施例 5 (9) 記載の対応する

歌、製品の歌点、 2 5 6 ~ 2 5 9 ℃ ]

#### 実施例 / 2

/ , « — ジヒドロー / — イソプロビルー « — オ キソーヨ ( / Hーテトラゾールー s — イル ) — s — キノリンカルボキシアミド

ジメチルホルムアミド中の実施例 5 (7) 記載の 1 , 4 — ジヒドロー 1 — イソピロピルー 4 — オキソー 3 — キノリンカルボン酸 2 3 5 化トリエテルアミ

特別 応50-29574 (11)

ン1.6 Mを加え、溶液を0でに冷却する。クロロギ酸エテル1.2 Mを加え、混合物を30分間かきまぜる。5ーアミノー1.3 Mーアトラゾール 8.5 Mを加え、混合物を重視で20時間かきまぜる。固体を3別し、3液を蒸発し、得られる残留物をジメテルホルムアミドから結晶させると、融点305~310℃(分解)の製品を得る。

#### 実施例 / 3

/ ーエテルー/ , 4 ージヒドロー4 ーオキソー \*\*( / Bーテトラゾールー 5 ーイル ) ー 3 ーキノ リンカルポキシアミド

(a) 塩化/ーエチルー/, 4ージヒドロー4ー オキソー3ーキノリンカルポニル

/ ーエテルー/。サージヒドローサーオキソー3ーキノリンカルボン酸 / 0.8 s g 、塩化チオニル& 7 s g およびジメテルホルムアミド s u を f を / 0 0 でで / 時間加熱し、塩化チオニルを 除去し、ジメテルホルムアミド s u を加え、生成する固体を採取すると、酸点 / 8 s ~ / 8 s で の 便配生成物を得る。

明薔薇が正に得られるまで(pH 8.4)加え薔薇を30mmに漫籠し、メタノール / 00mmを加える 品出する固体をろ過し、乾燥すると、酸点 360 で以上の製品が得られる。

### 実施例 / s

(b) ノーエチルエノ・4ージヒドロー4ーオキ ソー耳(ノヨーテトラゾールー3ーイル)-3 ーキノリンカルボキシアミド

乾熱ジメチルホルムアミドョの世中の頃化ノーエチルーノ、4ージヒドロー4ーオキソー3ーキノリンカルポニルノ29を0でに冷却し、トリエチルアミン29と処理する。これに5ーアミノーノヨーテトラゾールの69を加え、温合物を40~45でに加藍し、この温度で6時を動きませてから冷却し、水ノの世と氷酢酸を加え、生成する固体を採取じ乾燥すると、融点3/6~3/7での製品を得る。

#### 実施例 / 4

/ ーエテルー/ , 4 ージヒドロー4 ーオキソー N ( / ローテトラゾールーェーイル ) ーミーキノ リンカルポキンアミドのナトリウム塩

実施例 / / 記載の / ーエチルー / , 4 ー ジヒド ロー4 ー オキソー B ( / Hーテトラゾールー s ー イル ) ー 3 ー キノリンカルボキシア i ド 2 4 g を 水 // s の ai に懸濁し、2 B 水酸化ナトリウムを透

を収率よる%で得る。

#### 実施例 / 6

/一(2ーホルミルオキシエチル)ー/, 4 / ジヒドロー 4 ーオキソーB(/Bーテトラゾール ー 5 イル)-3-キノリンカルボキシアミド

B、B'-カルボニルジイミダゾールハス49と 実施例の記載の1-(2ホルミルオキシエチル) ー1,4-ジヒドロー4-オキソー3ーキノリン カルボン酸29とを乾燥ジメチルホルムアミド40 単に加え、搭載をかきまぜながら100ででよ時、 間加熱する。これに5-アミノー1日-テトラゾ ールの659を加え、混合物を100でで1時間 加熱してから冷却する。生成する固体をろ避し乾 繰すると、融点2895~2905で(分解)の製品 を収率41%で得る。

#### 実施例!?

/。4ージヒドロー/ー(ユーヒドロオキシエ チル)ー4ーオキソーB(/日ーテトラゾールー まーイル)ー3ーキノリンカルボキシアミド 実施例/6の/ー(ユーホルミルオキシエチル)

特別 応50-29574 (12)

ーノ・ザージヒドローザーオキソード(ノヨーテトラゾールー 5 ーイル)ー 3 ーキノリンカルポキシアミドのファと 2 ド水酸化ナトリウム水溶液 3 ml との溶液をステームパス上で 5 分間加熱し、温溶液を 2 単塩酸で酸性にし、分離する固体を採取乾燥すると、融点 2 9 8 ~ 3 0 0 ℃ (分解)の製品が収率 9 4 %で得られる。

#### 実施例 / 8

/ , 4 ー ジヒドロー 4 ー オキソー B ( / B ー テトラゾールー 5 ー イル ) ー 3 ー キノリンカルボキシアミド

水 # 0 mlに分散させた実施例 / / (4)配載の / ーペンジルー / , # ージヒドロー # ーオキソー H ( / B ーテトラゾールー 3 ーイル ) ー 3 ーキノリンカルボキシアミドの 8 g の懸褐液に固体がとけてしまうまで 2 ージメチルアミノエタノールの 5 配 をした / 海ずつ加え、活性炭に担持した / 0 %酸化プラジウム 放棄 0 / g を加え、混合物を室温、常圧で水果と # 時間振盪し、放棄を 5 別し、 5 冷却する。でに加温し、水酢酸で酸性にしてから冷却する。

ージェドロー4ーオキソード(/Hーテトラゾールー3ーイル)ー3ーキノリンカルボキシアミド
の5を2N水酸化ナトリウム水溶液と処理して、
pH 9.5の溶液にする。活性炭に担待した/の%パラジウム放繊/ののがをこれに加え、混合物を溶液
酸化ナトリウム水溶液を加えて分離した固体を溶解してから、放棄を分別する。ろ液を希塩酸で酸性にし、固体を採取し、ジメテルホルムアミドから結晶させた製品は、34/でで分解しながら酸解する。

**分離する固体を 3 別乾燥すると、 融点 3 2 0 ~323** での製品を収率 9 7 %で得る。

#### 実施例 / 9

水3の型に分散した実施例 / / (3) 記載の / 一アリルー / , 4 ージヒドロー4 ーオキソーB( / Hーテトラゾールー3 ーイル)ー3 ーキノリンカルボキシアミド / 3 りの懸傷液に固体が溶解してしまうまで 2 ージメテルで活性炭に担持した / の % ペラジウム触媒の / 3 を加え、温合物を常圧窒息で 2 時間水業で接受してからろ過する。 ろ液を6 の でに加速し、氷酢酸 で酸性にし、冷却して生成する白色固体をろ別乾燥すると、酸点 2 9 8 ~3 0 / で (分解)の製品が収率 9 / %で得られる。

#### 実施例 20

/ エチルー/, 4 ージヒドロー? ーヒドロオ キシー 4 ーオキソー N ( / N ーテトラゾールー 5 ーイル) ー 3 ーキノリンカルポキシアミド

エタノール20㎡と水20㎡中の実施例22個別記載のフーペンジルオキシーノーエチルーノッチ

## 夹着例2./

るーアミノー 1.4 − ジヒドロー 4 − オキソーヨ ( / Ⅱ − テトラゾールー 5 − イル ) − 3 − キノリ ンカルボキシアミド

水 3 0 m 中の実施例 / 0 (3) 配載の / ・ ギ ー ジェドロー 6 ー ニトロー チ ー オキソー 目 ( / 日 ー テトラソールー 3 ー キノリンカルポキシアミド / ・ 8 9 に 2 ー ジメテルアミノエタノール を加えて透明 薔薇とし、これに活性炎上の / 0 9 酸化パラジウム 放供 0・2 9 を加え、常圧重量の水素と 3 時間振量する。放供を 5 別した 5 敵を蒸発し、 残留物をエタノールから結晶させると、 400 ℃以下では 審散しない製品が得られる。

### 実施例22

(1) /-エテル-/・チージヒドロ-7-(ユーメトキシエトキシ) - チーオキソーヨー(ノ豆-ナトラゾール- エーイル) - エーキノリンカルボキシアミド

2-メトキシエタノール2まぱ中の実施例!! (9)配載の!-エチルーサーフルオロー!・チージ

特別 昭50-- 29574 (13)

ヒドローギーオキソーヨー/ヨーテトラゾールー コーイルキノリンカルポキシアミド 1.3 多に金 属ナトリウム 0.3 多を加え、混合物を 100°C で 2 時間かきまぜ、次に酢酸ギ H を加え、混合物 を蒸発乾固する。残留物を水洗し、ジメテルホル ムアミドから再結晶させると、収率 2 ギギで飲点 2 9 ギ~ 2 9 5°C (分解)の製品を得る。

同様にして下記の化合物が製造される。

- (2) ' / エチル- / . ギージヒドロー 7 ( a-ヒドロオキシエトキシ ) - ギーオ キソー E ( / E - テトラゾール - まーイル ) - まーキノリンカル ポキシアミド ( 融点 3 / 5 °C ( 分解 ) 、収率3 / 5 ]
- (3) フーアリルオキシー!- エテルー!・ギージ ヒドローチーオキソーヨ(!ヨーテトラゾールー まーイル)- ヨーキノリンカルボキシアミド(融 点、297°C (分解)、収率、ままも)
- (4) ノーエチルーノ・ギージヒドローケーイソブロボキシーギーオキソー目(ノローテトラゾールーコーイル)- ヨーキノリンカルボキシアミド
  (酸点、コミケ°C (分解)、収率、コの5)

#・3 F を / 2 O °C で 4 時間加熱し、混合物を塩酸で P H / の酸性とし、生成固体をジメチルホルムアミドから再結晶させると、酸点 3 O F °C(分解)の製品を得る。

同様に下記の化合物が製造される。

- (2) / エチルー / · ダージヒドロー ? ( 2 ヒドロオキシエチルアミノ) ダーオキソー E ( / B - テトラゾール - まーイル) - まーキノリ・ンカルボキシアミド( 酸点、 3 0 / °C ( 分解 ) )
- (3) / エチルー / . 4 ジヒドロ 7 モルホリノ 4 オキソー N ( / B テトラゾール s イル ) 3 キノリンカルポキシブミド( 融点: 3/9.5 ~ 320.5°C ( 分辨 ) )
  - (4) / エチルー / . チージヒドロー 7 ( チーメチルー / ピペラジニル ) チーオキソーヨ ( / 豆 - テトラゾールー s - イル ) - s - キノリンカルポキシアミドの塩酸塩(酸点、s / / °C ( 分解 ) )
  - (5) ノーエチルー 1. ギージヒドローギーオキソーフーピペリジノー目(ノE-テトラゾールーま)

(5) ワーベンジルオキシー!- エチルー!.4-ジヒドローチーオキソーB(!B-テトラゾール - s - イル) - s - キノリンカルボキシアミド (酸点292°C (分解)、収率、 s 2 f )

(6) フー(ユーメチルアミノエトキシ)- / -エチル- / . 4 - ジヒドロ- 4 - オキソーヨ( / E - テトラゾールーよーイル)- ヨーキノリンカル ポキシアミド( 融点、ユタ 6 °C ( 分解 ) ]

(7) 7 - ( 2 アミノエトキシ) - / - エチルー
/. 4 - ジヒドロー 4 - オキソー B ( / B - テトラ
ゾール - s - イル) - 3 - キノリンカルボキシア
ミド〔融点、290°C (分解)〕

#### 夾箍例 2.3

(1) アーペンジルアミノーノーエテルーノ・ギージヒドローダーオキソーH(ノE-テトラゾールー sーイル)- 3 - キノリンカルボキンアミド 実施例 / / (3) 記載のノーエテル- 7 - フルオローノ・ダージェース・コーオーオーフー I (ノE-テトラゾール- s - イル)- 3 - キノリンカルボキンアミドノ・s s - スンジルアミンダ・s s かよび水

- イル) - 3 - キノリンカルポキシ<del>字→</del> ド〔融点、≥ 3 / 9°C (分解<sup>°</sup>) )

## 実施例 2 #

1.4-ジヒドローノー(2-メチルアミノエチル)- f オキソーヨ(ノヨーテトラゾールーター ドイル)- ヨーキノリンカルポキシアミド

実施例!!QP配数の!-(ユー(ペンジルメチルアミノ)エチル)- !・ギージヒドローギーオキソーH(!Hーテトラゾールー 5 ー イル)ー 3 ーキノリンカルポキシアミド塩酸塩!・3 s 多と活性 炭担持ペラジウム触媒の・!タとを永酢酸 5 の mi中でもの°C、常圧で水業と振量し、触線をろ別し、ろ液を蒸発し、生成する残留物を 2 ージメチルアミノエタノールの最水溶液にとかし、溶液を多過する。 ろ欲に水酢酸を加え、生成する固体を採取乾燥すると、酸点307°C(分解)の製品を得っ

## 実施例25

**仮入用エロゾル** 

表入用エロゾルの処方を下表に示す。表に示し

特別 昭50-29574 (14)

た量は活性成分 2 写を含有する計量投与量に含有されている量で、活性成分は実施例 / #配収の化合物のナトリウム塩で、これを本発明によつて得られる他の任意の化合物、特に本明細書記載の任意の化合物に置きかえることができる。

#### 処方

活性成分のナトリウム塩 2.25等
 乳化剤 Y N 0.075等
 推進剤 アルクトン / / 23.10等
 推進剤 アルクトン / 2 59.30等

#### 製法

活性成分のナトリウム塩を飲物砕し、乳化剤型 とともに推進剤 / / と混合する。との懸機液の所 定量をエロゾル缶に充填し、適当な計量弁を裹着 し、推進剤 / 2を計量弁を通して缶に充填する。

本実施例で使用した乳化剤 Y N は英国プールン ピルのカドブリー、ブラザース、リミテンド ( Cadbury Brothers Ltd. ) から供給され、推進 剤 / / および / よはそれぞれイムペリアル。ケミ カル、インダストリーズ、リミテンドから供給さ れたアルクトン(Arcton)//および/ょである。 本発明の実施製板は下記の如く姿約される。

- (1) 特許請求の範囲に記載の一般式(I)の化合物 および R。 = E であるとき一般式(I)を有する一般 式(I)の互要体およひこれらの医薬に使用できる塩 およびエステル。
- (2) R<sub>1</sub> または R<sub>2</sub> が / ~ 4 炭素原子のアルキル 基または 3 ~ 3 炭素原子のアルケニル差または / ~ 4 炭素原子のアルコオキシ差またはこれらの基 のひとつを一部として含有する前述の意味の範囲 内に属する基である前紀(1)記載の化合物。
- (3) R.が / ~ # 炭素原子のアルキル書または 3 ~ # 炭素原子のアルケニル基またはこれらの基 のひとつを一部として含有する前述の意味の範囲 内に異する基である前記(1)または(2)記載の化合物。
- (4) R<sub>s</sub>.がノ~4炭素原子を有するアルキル基である前配(1)。(2)または(3)配戦の化合物。
- (5) R1 かよび R2 が水素、塩素、フツ葉、イソ プロピル、ブチル、トリフルオロメチル、ニトロ、 ヒドロオキシ、メトキシ、エトキシ、イソブロボ

キシ、アリルオキシ、2-ヒドロオキシエトキシ、2-メトキシエトキシ、ペンジルオキシ、2-(ジメテルアミノ)-エトキシ、2-アミノエトキシ、アミノ、ペンジルアミノ、3-ヒドロオキシエテルアミノ、ジメテルアミノ、モルホリノ、ヨーメテルピペラジニルまたはピペリジノ載であり、

B. が水素、メテル、エテル、プロピル、イソプロピル、ペンジル、アリル、2-ヒドロキシエテル、2-メトキシエテル、2-メトキシエテル、2-(メテルアミノ)エテル、2-(ジメテルアミノ)エテル、または2-(メテルペンジルアミノ)エテルであり、

R。が水素さたはメチルである

## 前記(1)記載の化合物。

- (6) ノ·チージヒドロー 6 メトキシーチーオキソー E ( / E テトラゾール ターイル ) ターキノリンカルポキシアミドである核配(i) 配載の化合物。
  - (7) 6-クロローノ.4-ジヒドローチーオキソ

ー 耳( 丿 耳 - テトラゾール - ょ - イル) - ョーキ ノリンカルボキシアミドである 首配(1) 記載の化合 物。

- (8) /. 4 ジヒドロー 6 ニトロー 4 オキソー M ( / 豆 テトラゾール ま イル ) ヨーキノリンカルボキシアミドである前配(1)配載の化合物。
- (9) ノ·ダージヒドローダーオキソーⅡ(ノⅡー テトラゾールーオーイル)- フートリフルオロメ チルーヨーキノリンカルポキシアミドである前配 (1) 記載の化合物。
- (4) 1.4-シヒドローオーメトキシーギーオキソー耳(11-テトラゾールーオーイル)ーオートリフルオロメテルーオーキノリンカルボキシアミドである的記(1)配数の化合物。
  - 日 6-プテルー1.4-ジヒドローチーオキソ

特別 昭50-29574 15)

- B ( / B - テトラゾッル - s - イル ) - J - キ ノリンカルボキシアミドである新紀(1)紀載の化合物。

は 1.4-シヒドロー 6.7-シメトキシーチーオキソー N ( / B - テトラゾールー s - イル ) - s - キノリンカルポキシアミドである約配(i)配数の化合物。

4 6 - ジメチルアミノー 1・4 - ジヒドローギーオキソード(/ヨーテトラゾールーコーイル)- ヨーキノリンカルボキシアミドである前配(1) 配数の化合物。

(4) 1.4-ジェドローユーメテルーチーオキソーヨ(/ヨーテトラゾールーコーイル)ーヨーキノリンカルボキシアミドである首配(1)配数の化合物。

鍋 /-エチルー/.ギージヒドロー 6 - イソプロピル-ギーオキソー耳(/耳-テトラゾールー オーイル) - オーヤノリンカルボキシアミドである前紀(1)配載の化合物。

劒 ノーエチルーノ・チージヒドローチーオキソ

- 4 - オキソー N ( / N - テトラゾールーターイル) - 3 - キノリンカルポキシアミドである前配(1) 記載の化合物。

(3) / - エチルー / . 4 - ジヒドローギーオキソ - B ( / B - テトラゾールー s - イル ) - ケート リフルオロメチルー 3 - キノリンカルポキシアミ ドである 前記(1)記載の化合物。

04 / ボージヒドローノ (ユーメトキシエテル) - ボーオキソーヨ (ノヨーテトラゾールーよーイル) - オーキノリンカルボキシアミドである毎配 (1)配載の化合物。

(3) ノーエチル・ケーフルオローノ・ギージヒド コーチーオキソー豆(ノ豆-テトラゾールーター イル)- ヨーキノリンカルポキシアミドである前配 (1) 記載の化合物。

(7) 1.4-ジヒドローノーイソプロピルーチー

ー耳(ノローテトラゾールーまーイル)ーまーキ ノリンカルボキシアミドである前配(I)配象の化合 物。

(8) ノ・ギージヒドローノーメテルーギーオキソー I (ノヌーテトラゾールーコーイル) ー 3 ーキノリンカルボキシアミドである前配(I)配象の化合物。

(9) ノーアリルーノ・ダージヒドローザーオキソーヨ(ノゴーテトラゾールーミーイル) - ヨーキノリンカルボキシアミドである前配(1)配象の化合物。

勿 / ーペンジルー / . ギージヒドローギーオキソーヨ(/ヨーテトラゾールーまーイル) ーまーキノリンカルボキシアミドである 放配(1) 配象の化合物。

(4) 4-エトキシーノーエチルーノ・ギージヒドローギーオキソーヨ(ノヨーテトラゾールーユーイル)-3-キノリンカルボキシアミドである前配(1)配載の化合物。

四 6-プチルーノーエチルーノ・4-ジヒドロ

オキソード ( / ヨーテトラゾールー s ー イル ) ー s ー キノリンカルボキシアミドである 前配(j) 配収 の化合物。

Ø / - エチル - /. 4 - ジヒドロ - 4 - オキソ
- H( / B - テトラゾール - 3 - イル) - 3 - キ
ノリンカルボキシアミドのナトリウム塩ニ水塩で
ある前記(1)記載の化合物。

四 / (ュージメチルアミノエチル) - 1.4 -ジヒドロ - 4 - オキソ - N ( / H - テトラゾール - s - イル) - 3 - キノリンカルボキシアミドの 塩酸塩である新紀(1)記載の化合物。

(3) /. # - ジヒドローノ ( ユーヒドロオキシエチル ) - # - オキソーヨ ( / 且 - テトラゾールー s - イル ) - 3 - キノリンカルポキシアミドである前記(1)記載の化合物。

(2) /.チージヒドローチーオキソー目( / 日-

特開 昭50-29574 (16)

テトラゾールーはーイル) - I - キノリンカルボ キシアミドである首配(1)配象の化合物。

(3) /.キージヒドローチーオキソー/-プロピルー耳(/ヨーテトラゾール-まーイル)-まーキノリンカルボキシアミドである前記(1)記載の化合物。

89 / - エチル- 1.4 - ジェドロ- 7 - ヒドロオキシーチーオキソー E ( / E - テトラゾールーまーイル ) - まーキノリンカルボキシアミドである前紀(1)記載の化合物。

四 6-アミノ-1.4-ジヒドロ-4-オキソ - 〒(1 豆-テトラゾール-3-イル) - 3-キ ノリンカルボキシアミドである前配(1)配数の化合物。

例 / - エチル- / . ギージヒドロー 7 - (2 - メトキシエトキシ) - ギーオキソ - 耳(/ 豆 - テトラゾール - まーイル) - まーキノリンカルボキシアミドである的配(!)配載の化合物。

朝 ノーエテルー / .ギージヒドロー 7 ( ユーヒ ドロオキシエトキシ) - ギーオキゾー H ( / II ~

ラゾール・ミーイル)-3~キノリンカルポキシ アミドである前配(1)配象の化合物。

傾 ワーペンジルアミノーノーエチルー 1.4 -ジヒドローチーオキソー E ( / E - テトラゾール - まーイル ) - まーキノリンカルポキシアミドで ある前配(1)配載の化合物。

(4) ノーエテルーノ・ボージヒドローケ(コーヒ ドロオキシエテルアミノ)ーボーオキソー〒(/E ーテトラゾールーコーイル)ーヨーキノリンカル ポキシアミドである飯配(1)配載の化合物。

倒 ノーエチル・1.ギーツヒドローケーモルホリノーチーオキソー耳(ノローテトラゾールーコ・・イル)- ヨーキノリンカルポキシアミドである 新記(1)記載の化合物。

個 /-エテル- /. 4 - ジヒドロ- 7 - ( 4 - メテル- / - ピペラジニル ) - 4 - オキソ - 3 ( / 豆 - テトラゾール - 3 - イル ) - 3 - キノリ ンカルボキンアミドである前配(1)記載の化合物。

(4) /・4-ジピドロー/ - (ユーメテルアミノエチル) - チーオキソーヨ(ノローテトラソールーコ

テトラゾール・ま・イル) - まーキノリンカルポ キシアミドである前紀(1)記載の化合物。

関 7-アリルオキシ-/-エチル-/.ギージ ヒドロ-4-オキソーB(/B-テトラゾールー まーイル)-3-キノリンカルボキンアミドであ る質配(1)記載の化合物。

(2) / - エチルー / . # - ジヒドローフーイソプロポオキシー # - オキソー B ( / 豆 - テトラソール- s - イル) - s - キノリンカルボキシアミドである前配(1)記載の化合物。

(4) ファベンジルオキシ- / - エチル- /.4-ジヒドロ- 4- オキソー X ( / ヨーテトラゾール - 3 - イル) - 3 - キノリンカルポキシアミドで ある的配(1)記載の化合物。

(4) フー(ユージメテルアミノエトキシ)- / - エテルー /・サージヒドローチーオキソー H (/H - テトラゾールー エーイル) - ヨーキノリンカル ポキシアミドである前配(1)配載の化合物。

(ローケー(ユーアミノエトキシ)-1-エチル - 1・チージヒドローチーオキソー N (1R-テト

- イル) - まーキノリンカルポキシアミドである 前紀(1)記載の化合物。

(4) / - エテルー / . 4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - フーピペリジノ - N ( / B - テトラゾール - 5 - イル) - 3 - キノリンカルポキシアミドである 前配(1)配載の化合物。

(神 離合を N.N' - カルポニルジイミダゾール を使用して行な 9 特許 餅 水の範囲の工程( s ) 記載の方法。

50 験級の活性化器導体として、酸ハロゲン化物または混合無水物を使用する特許請求の範囲記載の方法。

(51) 実質的に本明細書の実施例 / 0~2 4 に記載したようを特許請求の範囲記載の 方法。

(\$2) 特許請求の範囲をたは前記 (#7) ~ (\$7) の どれかに記載の方法で製造した前記(1)記載の化合 物。

(32) 医薬の担体をたは希釈剤と組合せた前配(1) または(32) 記載の化合物よりなる医薬組成物。

(44) 終口投与に進した形にした前記 (33) 記載

#### の組成物。

- (33)各单位投与量が活性成分2~/300等を含 有する単位投与形にした前配(54) 配製の組成物。
- (36) 扱入投与に適した形にした前記(33) 配収 の組成物。
- (37) 各单位投与量が活性成分 0.1~20 等を含有 する単位投与形にした前配(34)配象の組成物。
- (対) 突受的に本明細書の突縮例2 3 に記載した ような故記(53)記載の組成物。
- (59) 前記(1)記載の化合物の有効量を患者に投与 することよりなる、主としてレアジン性抗体と抗 版との組合せに由来する病状の患者の処置法。

代理人 弁理士

## 庁内整理番号

## 520日本分類

(51) Int. C12.

CO10257/04) (CO70401/14 C070295/12 CO70215/22 C070257/22)

## 6. 前記以外の <sup>競明</sup>者、<sup>特</sup> <sub>考察</sub>者、<sub>実用新家登録</sub> 出願人または代理人

(1) 発明<del>者·考案者</del> 3字刷 供 所 (B 所) イギリズ国ロンドン市、イー2、ペスナールグリーン 氏 名 デイビンド・マーテン・ウォーターズ

住 所(居 所)

氏 名 マーピン・エパン・ピール

ペーロ マーモン・エ・マ・・ピール フ は 住 所 (B が) イギリス国ウエールズ、カーディッ章、リユウビナ。 ブルックリン クローズ3音 氏 名 グウイン・ペナント・エリス

住 斯(溶 形)

氏 名

#### (2) 特許出願人。実用新案登録出願人

住 所()別 所)

氏 名(名 称)

住 所(島 所)

氏 名(名 称)

3

## (3)代

東京都中央区日本構兜町2丁目38番地井間でル 電 話 ( 666) 6363

(学訂正

(6724) 佐 压 名

Ł

)